

(19)



Europäisches Patentamt  
European Patent Office  
Office européen des brevets



(11)

**EP 0 739 403 B1**

(12)

## EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

(45) Veröffentlichungstag und Bekanntmachung des  
Hinweises auf die Patenterteilung:  
09.06.1999 Patentblatt 1999/23

(51) Int Cl.<sup>6</sup>: **C09K 19/34**, C09K 19/32,  
C09K 19/30, C09K 19/20

(21) Anmeldenummer: **95903794.6**

(86) Internationale Anmeldenummer:  
**PCT/EP94/04055**

(22) Anmeldetag: **06.12.1994**

(87) Internationale Veröffentlichungsnummer:  
**WO 95/16007 (15.06.1995 Gazette 1995/25)**

(54) **POLYMERISIERBARE CHIRALE VERBINDUNGEN UND DEREN VERWENDUNG**

**POLYMERIZABLE CHIRAL COMPOUNDS AND THEIR USE**

**COMPOSES CHIRAUX POLYMERISABLES ET LEUR UTILISATION**

(84) Benannte Vertragsstaaten:  
**CH DE FR GB IT LI NL**

(30) Priorität: **11.12.1993 DE 4342280**

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:  
**30.10.1996 Patentblatt 1996/44**

(73) Patentinhaber: **BASF AKTIENGESSELLSCHAFT**  
**67056 Ludwigshafen (DE)**

(72) Erfinder:

- **ETZBACH, Karl-Heinz**  
**D-67227 Frankenthal (DE)**
- **DELAVIER, Paul**  
**D-67061 Ludwigshafen (DE)**
- **SIEMENSMEYER, Karl**  
**D-67227 Frankenthal (DE)**
- **WAGENBLAST, Gerhard**  
**D-67157 Wachenheim (DE)**

- **LAUPICHLER, Lothar**  
**D-69121 Heidelberg (DE)**
- **VILL, Volkmar**  
**D-20255 Hamburg (DE)**

(56) Entgegenhaltungen:

**EP-A- 0 138 006 EP-A- 0 234 437**  
**EP-A- 0 399 279 EP-A- 0 409 066**  
**EP-A- 0 564 932**

- **MOLECULAR CRYSTALS AND LIQUID**  
**CRYSTALS, Bd.203, Juli 1991 Seiten 113 - 126**  
**I.HEYNDERICKX ET AL. 'the use of**  
**cholesterically-ordered polymer networks in**  
**practical applications'**
- **LIQUID CRYSTALS, Bd.13, Nr.4, April 1991,**  
**LONDON GB Seiten 551 - 559 K.PRAEFKE ET AL.**  
**'bis-1,3-diol type liquid crystals from**  
**pentaerythritol'**

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist. (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).

**EP 0 739 403 B1**

## Beschreibung

[0001] Wie für formanisotrope Moleküle bekannt, können beim Erwärmen flüssigkristalline Phasen, sogenannte Mesophasen, auftreten. Die einzelnen Phasen unterscheiden sich durch die räumliche Anordnung der Molekülschwerpunkte einerseits sowie durch die Molekülanordnung hinsichtlich der Längsachsen andererseits (G.W. Gray, P. A. Winsor, Liquid Crystals and Plastic Crystals, Ellis Horwood Limited, Chichester 1974). Die nematisch-flüssigkristalline Phase zeichnet sich dadurch aus, daß lediglich eine Orientierungsfernordnung durch Parallellagerung der Moleküllängsachsen existiert. Unter der Voraussetzung, daß die die nematische Phase aufbauenden Moleküle chiral sind, entsteht eine sogenannte cholesterische Phase, bei der die Längsachsen der Moleküle eine zu ihnen senkrechte, helixartige Überstruktur ausbilden (H. Baessler, Festkörperprobleme XI, 1971). Der chirale Molekülteil kann im flüssigkristallinen Molekül selbst enthalten sein oder aber als Dotierstoff zur nematischen Phase gegeben werden. Durch Dotierung erzeugte Phasen werden als induziert cholesterische Phasen bezeichnet. Dieses Phänomen wurde zuerst an Cholesterolderivaten untersucht (H. Baessler, M.M. Labes, J. Chem. Phys. 52 (1970) 631; H. Baessler, T.M. Laronje, M.M. Labes, J. Chem. Phys. 51 (1969) 3213; H. Finkelmann, H. Stegemeyer, Z. Naturforsch. 28a (1973) 799). Später wurde die Induzierung cholesterischer Phasen auch durch Zusatz anderer chiraler Substanzen möglich, die selbst nicht flüssigkristallin sind (H. Stegemeyer, K.J. Mainusch, Naturwiss. 58 (1971) 599; H. Finkelmann, H. Stegemeyer, Ber. Bunsenges. Phys. Chem. 78 (1974) 869).

[0002] Die cholesterische Phase hat bemerkenswerte optische Eigenschaften: eine hohe optische Rotation sowie einen ausgeprägten Circular dichroismus, der durch Selektivreflexion von circularpolarisiertem Licht innerhalb der cholesterischen Schicht entsteht. Die je nach Blickwinkel zu beobachtenden unterschiedlichen Farben sind abhängig von der Ganghöhe der helicalen Überstruktur, die ihrerseits vom Verdrillungsvermögen der chiralen Komponente abhängt. Dabei kann insbesondere durch Änderung der Konzentration eines chiralen Dotierstoffs die Ganghöhe und damit der Wellenlängenbereich des selektiv-reflektierten Lichts einer cholesterischen Schicht variiert werden (J.E. Adams, W.E. L. Haas, Mol. Cryst. Liq. Cryst. 16 (1972) 33). Solche cholesterischen Systeme bieten für eine praktische Anwendung interessante Möglichkeiten. So kann durch Einbau chiraler Molekülteile in mesogene Acrylsäureester nach Orientierung in der cholesterischen Phase und Photovernetzung ein stabiles, farbiges Netzwerk hergestellt werden, dessen Konzentration an chiraler Komponente aber nicht verändert werden kann (G. Galli, M. Laus, A. Angeloni, Makromol. Chem. 187 (1986) 289). Ferner kann durch Zumischen von nichtvernetzenden chiralen Verbindungen zu nematischen Acrylsäureestern nach Photovernetzung ein farbiges Polymer hergestellt werden (I. Heynderickx, D.J. Broer, Mol. Cryst. Liq. Cryst. 203 (1991) 113), das jedoch noch flüchtige Bestandteile enthält, die für eine Anwendung prohibitiv sind.

[0003] Aufgabe der vorliegenden Erfindung war daher die Synthese neuer chiraler Verbindungen, die zum einen ein hohes Verdrillungsvermögen aufweisen und zum anderen in beliebiger Konzentration stabil in die cholesterische Phase eingebaut werden können, ohne daß sie aus der Phase herausdiffundieren oder kristallisieren können.

[0004] Die Erfindung betrifft daher polymerisierbare chirale Verbindungen, die mindestens eine zwei- oder mehrfach gebundene chirale Gruppe, welche sich von Zuckern, bi- oder polyfunktionellen Verbindungen aus der Biphenyl- oder Binaphthylreihe, von optisch aktiven Glykolen, Dialkoholen oder Aminosäuren ableitet, mindestens eine polymerisierbare Gruppe, mindestens einen üblichen Spacer und mindestens eine übliche mesogene Gruppe enthalten.

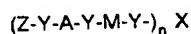
[0005] Weiter betrifft die Erfindung die Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen in elektrooptischen Anzeigen oder als chiraler Dotierstoff für nematische oder cholesterische Flüssigkristalle zur Erzeugung farbig reflektierender Schichten und cholesterische Netzwerke, enthaltend die erfindungsgemäßen Verbindungen in vernetzter Form.

[0006] Als polymerisierbare Gruppen sind insbesondere Vinylreste zu nennen, die z.B. in Acrylverbindungen, Vinylthern oder Styrolderivaten enthalten sind. Daneben kommen auch Epoxide in Betracht.

[0007] Spacer und mesogene Gruppen sind die üblicherweise für diese Zwecke verwendeten Reste.

[0008] Die für die erfindungsgemäßen Verbindungen notwendigen Gruppen sind über Brückenglieder wie O, COO, OCO, CONH, NHCO, CON(R), N(R)CO oder auch eine direkte Bindung miteinander verknüpft.

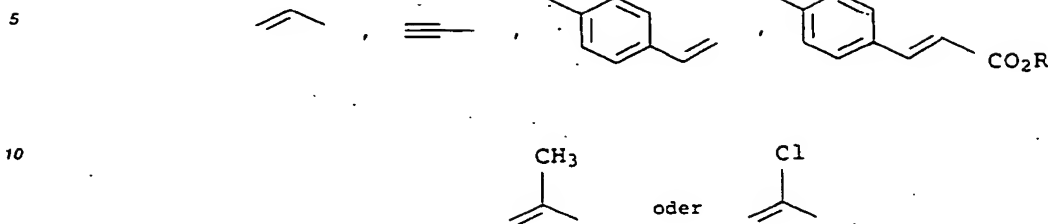
[0009] Insbesondere betrifft die Erfindung Verbindungen der allgemeinen Formel I



in der - jeweils unabhängig voneinander - die Variablen die folgende Bedeutung haben

- A ein Spacer, bestehend aus einer Kohlenstoffkette mit 2 bis 30 C-Atomen, welche durch O, S, NH oder NCH<sub>3</sub> unterbrochen sein kann und welche mit Fluor, Chlor, Brom, Cyan, Methyl oder Ethyl substituiert sein kann,
- M eine Gruppe der Formel (T-Y<sup>1</sup>)<sub>r</sub>-T,
- Y eine direkte Bindung, O, S, COO, OCO, CON(R) oder N(R)CO,

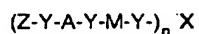
Z eine polymerisierbare Gruppe



- 15 n eine der Zahlen 2 bis 6,  
 X eine chirale Gruppe, welche sich von Zuckern, bi- oder polyfunktionellen Verbindungen aus der Biphenyl- oder Binaphthylreihe, von optisch aktiven Glykolen, Dialkoholen oder Aminosäuren ableitet,  
 R C<sub>1</sub>- bis C<sub>4</sub>-Alkyl oder Wasserstoff,  
 T Cycloalkylen, ein Aromat oder Heteroaromat,  
 20 Y<sup>1</sup> O, COO, OCO, CH<sub>2</sub>O, OCH<sub>2</sub>, CH=N oder N=CH oder eine direkte Bindung und  
 r 0 bis 3.

[0010] Üblicherweise sind die Spacer über Ester- oder Ethergruppen oder eine direkte Bindung mit X verknüpft. Die Spacer enthalten vorzugsweise 2 bis 12 C-Atome:

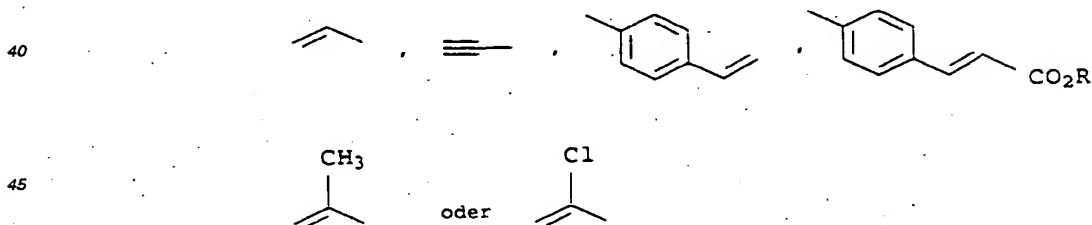
25 [0011] Insbesondere betrifft die Erfindung weitere Verbindungen der Formel I'



I',

30 in der - jeweils unabhängig voneinander - die Variablen die folgende Bedeutung haben

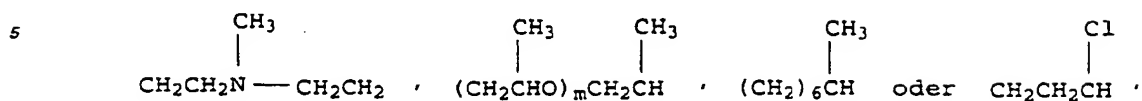
- A ein Spacer (CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>,  
 p 1 bis 12,  
 M eine Gruppe der Formel (T-Y<sup>1</sup>)<sub>r</sub>-T,  
 35 Y eine direkte Bindung, O, S, COO, OCO, CON(R) oder N(R)CO,  
 Z eine polymerisierbare Gruppe



- 50 n eine der Zahlen 2 bis 6,  
 X eine chirale Gruppe, welche sich von Zuckern, bi- oder polyfunktionellen Verbindungen aus der Biphenyl- oder Binaphthylreihe, von optisch aktiven Glykolen, Dialkoholen oder Aminosäuren ableitet,  
 R C<sub>1</sub>- bis C<sub>4</sub>-Alkyl oder Wasserstoff,  
 T Cycloalkylen, ein Aromat oder Heteroaromat,  
 Y<sup>1</sup> O, COO, OCO, CH<sub>2</sub>O, OCH<sub>2</sub>, CH=N oder N=CH oder eine direkte Bindung und  
 55 r 0 bis 3.

[0012] Repräsentative Spacer sind beispielsweise:

$(CH_2)_p$ ,  $(CH_2CH_2O)_mCH_2CH_2$ ,  $CH_2CH_2SCH_2CH_2$ ,  $CH_2CH_2NHCH_2CH_2$ ,



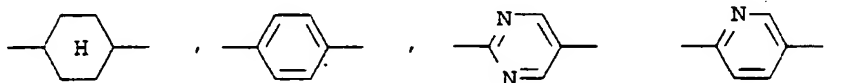
10 wobei

m 1 bis 3 und  
p 1 bis 12 sind.

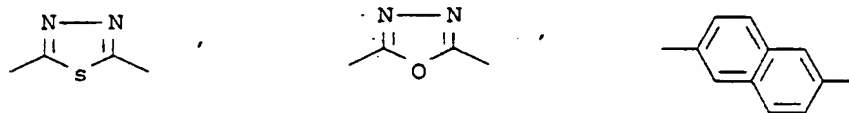
15 [0013] Vorzugsweise ist in den Verbindungen der Formeln I und I' gleich 0 oder 1.

[0014] Die Reste T sind nicht aromatisch oder aromatisch carbocyclische oder heterocyclische, gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Cyan, Hydroxy oder Nitro substituierte Ringsysteme, die z.B. folgenden Grundstrukturen entsprechen:

20

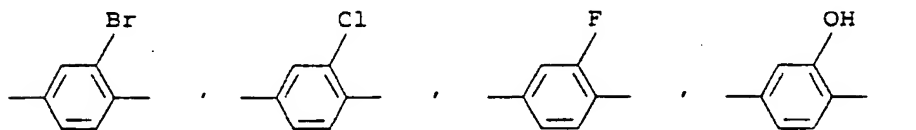


25



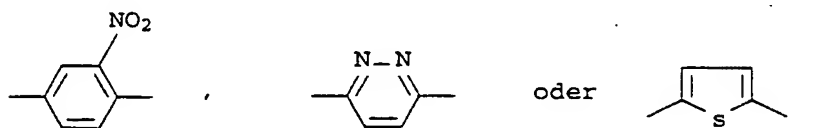
30

35



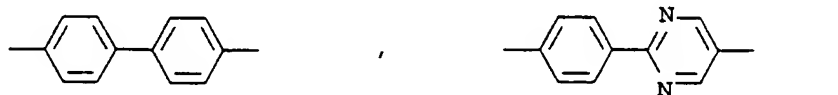
40

45

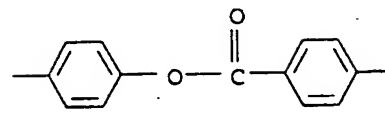
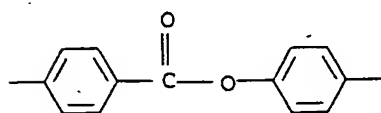
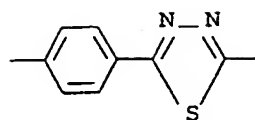
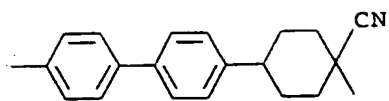


[0015] Besonders bevorzugt sind als mesogene Gruppen M z.B.:

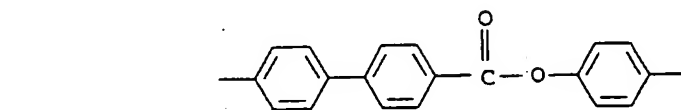
50



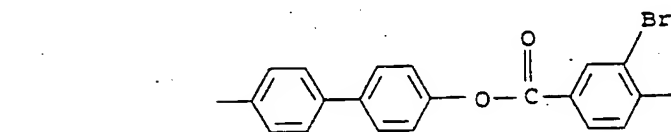
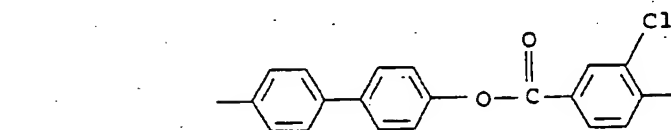
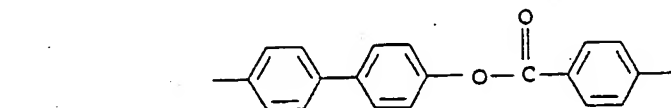
55



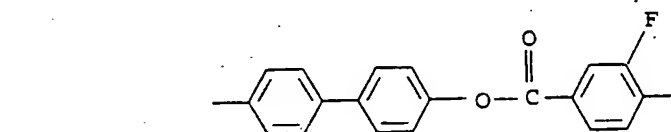
15



25

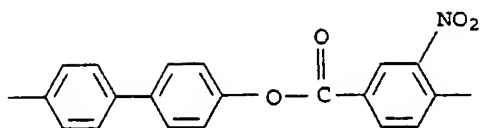


45

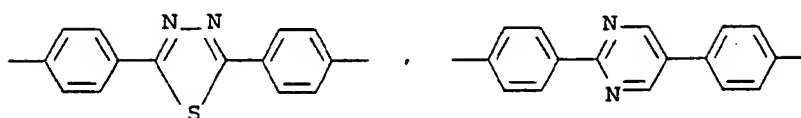


55

5

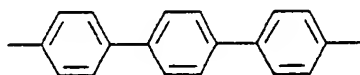


10



15 oder

20

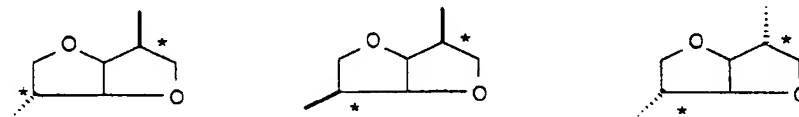


n in Formel I und I' ist vorzugsweise 2 oder 3 und insbesondere 2.

[0016] Einzelne Gruppen X sind z.B.:

25

30

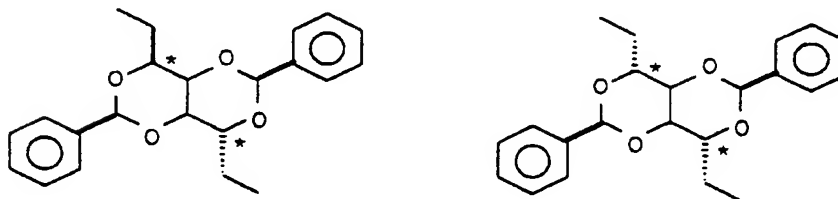


35



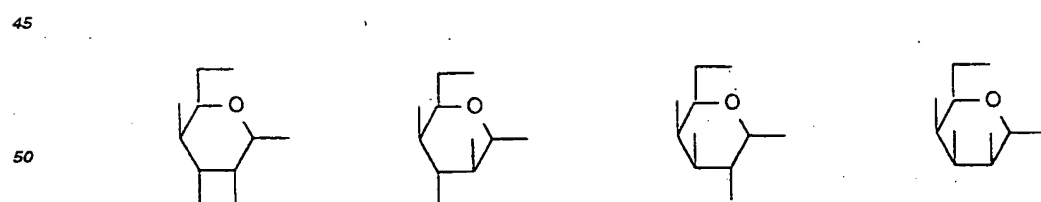
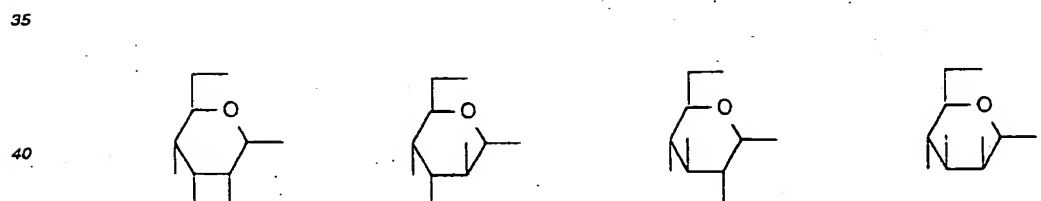
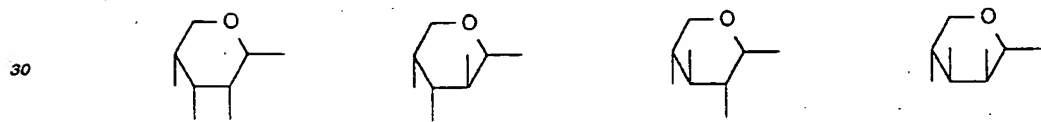
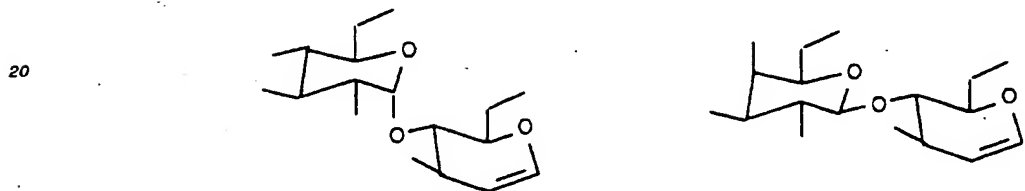
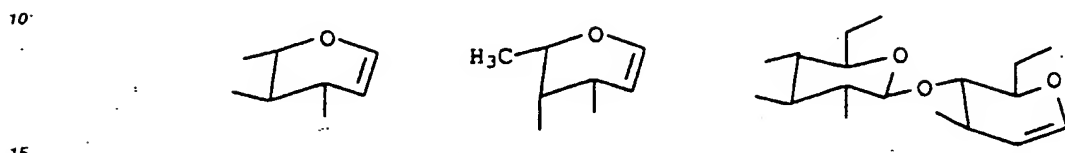
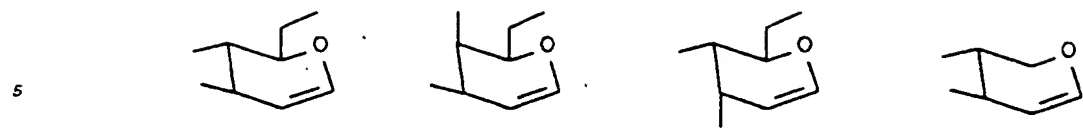
40

45



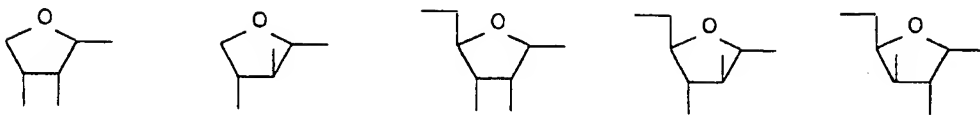
50

55

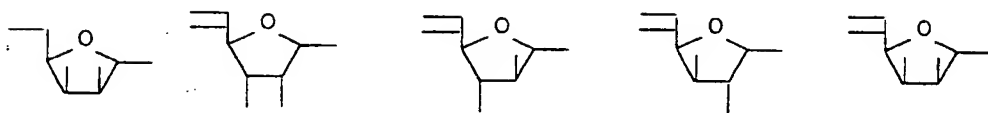


55

5

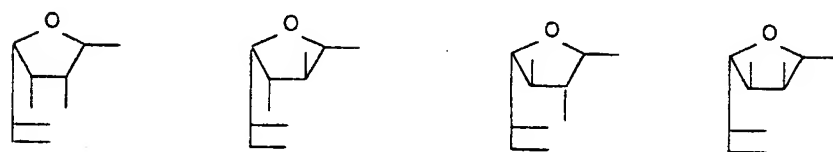


10



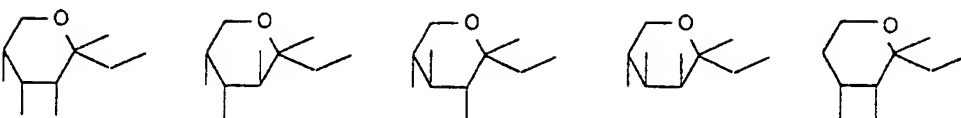
15

20

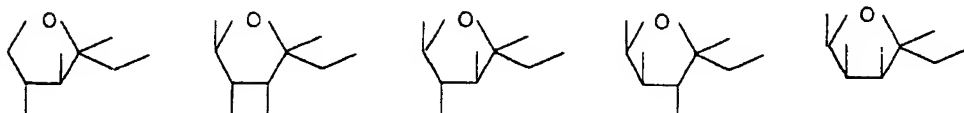


25

30



35



40

45

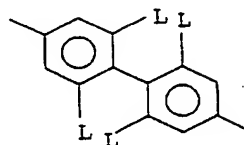
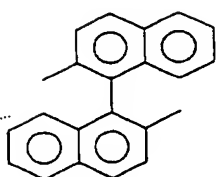
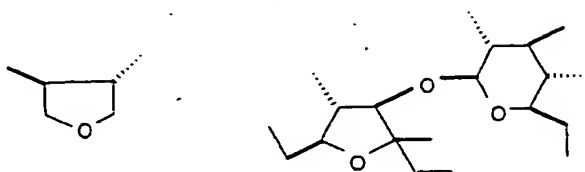


50

55



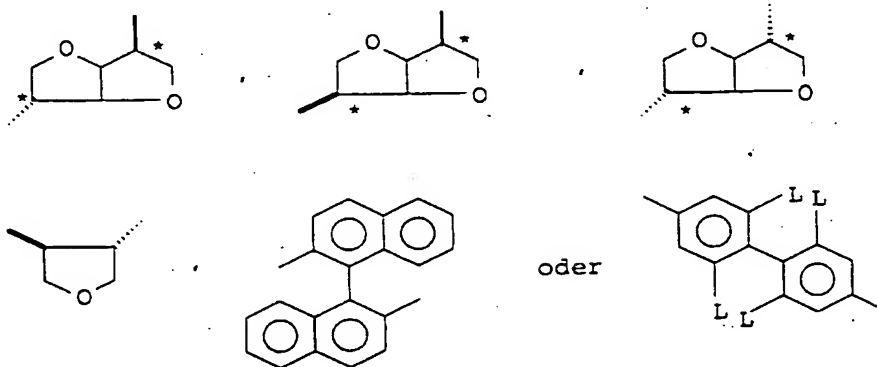




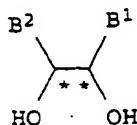
wobei

L C<sub>1</sub>- bis C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, Halogen, COOR, OCOR, CONHR oder NHCOR ist und R die angegebene Bedeutung hat.

[0017] Besonders bevorzugt sind



[0018] Optisch aktive Glykole oder Derivate davon entsprechen z.B. der Formel



in der die Reste

B<sup>1</sup> und B<sup>2</sup> unabhängig voneinander C<sub>1</sub>- bis C<sub>4</sub>-Alkyl, das noch durch Hydroxy substituiert und durch -O- unterbrochen sein kann, Phenyl oder gegebenenfalls substituiertes Carboxyl und einer der Reste auch Wasserstoff sind, wobei bei gleichen Resten B<sup>1</sup> und B<sup>2</sup> die Konfiguration R,S ausgeschlossen ist.

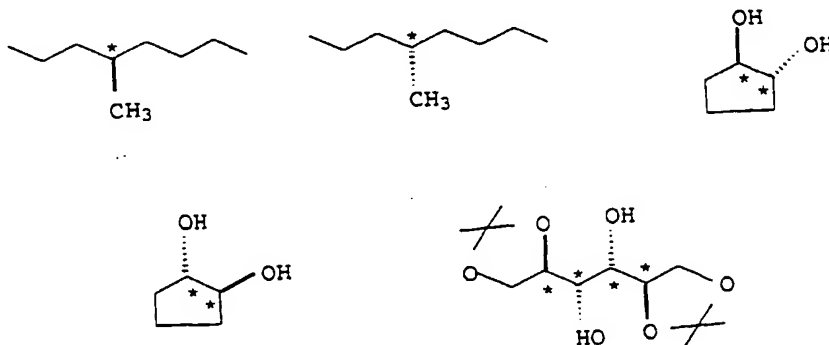
[0019] Einzelne derartige Reste B<sup>1</sup> und B<sup>2</sup> sind z.B.

CO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>, CO<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>, CO<sub>2</sub>(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>, CO<sub>2</sub>(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>CH<sub>3</sub>, CO<sub>2</sub>CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>.

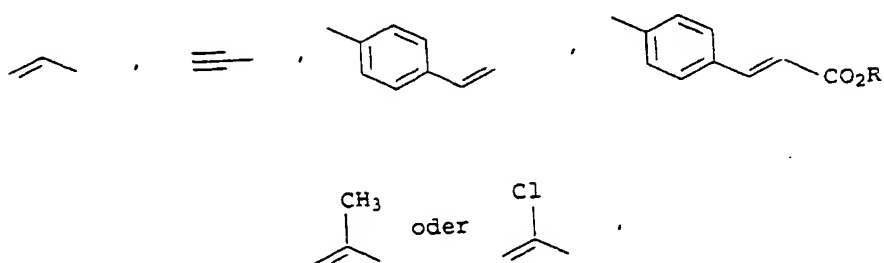
$\text{CO}_2\text{C}(\text{CH}_3)_3$  oder

$-\underset{*}{\text{CH}}(\text{OH})\text{CH}_2(\text{OH})-$

[0020] Weiterhin sind auch spezielle bifunktionelle chirale Gruppen geeignet, die folgende Strukturen aufweisen:



[0021] Bevorzugte Reste Z sind:



wobei R die angegebene Bedeutung hat.

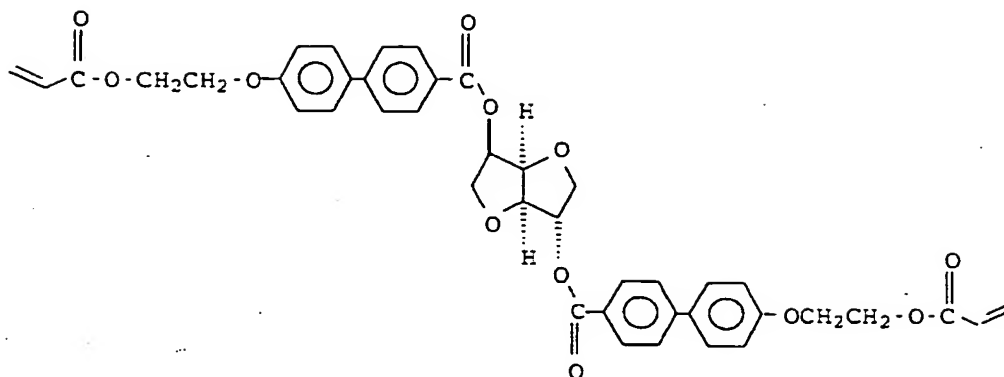
[0022] Die erfindungsgemäßen Einheiten Z-Y-A-Y-M-Y, in denen Z, Y, A und M die oben angegebene Bedeutung haben, sind durch allgemein bekannte Syntheseverfahren, wie sie beispielsweise in der Schrift DE-A 39 17 196 beschrieben sind, zugänglich.

[0023] Die den chiralen Molekülteilen zugrundeliegenden Verbindungen können käuflich erworben werden und sind somit verfügbar.

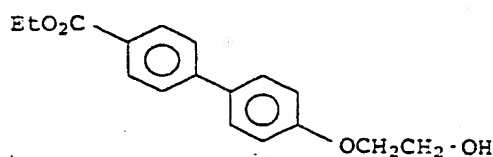
[0024] Die erfindungsgemäßen Verbindungen eignen sich insbesondere zur Verwendung in elektro-optischen Anzeigeelementen oder als chiraler Dotierstoff für nematische oder cholesterische Flüssigkristalle zur Erzeugung farbig reflektierender Schichten.

Beispiel 1

[0025] 2,5-Bis-[4'-(2-acryloyloxy-ethoxy)-biphenyl-4-carbonyl]-1,4;3,6-dianhydro-D-sorbitol



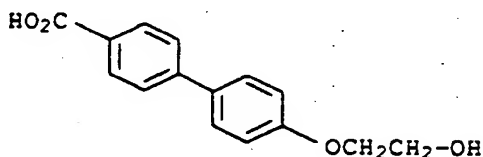
a 4'-Hydroxyethoxy-biphenyl-4-carbonsäureethylester



72,6 g (0,3 mol) 4'-Hydroxy-biphenyl-4-carbonsäureethylester werden in 225 ml abs. Dimethylformamid gelöst und mit 45,5 g (0,33 mol) Kaliumcarbonat sowie 3,0 g Kaliumiodid versetzt. Dann werden 26,57 g (0,33 mol) 2-Chlorethanol zugegeben und das Gemisch wird für 5 h auf 100°C erhitzt. Nach dem Rühren über Nacht bei Raumtemperatur werden weitere 22,77 g (0,17 mol) Kaliumcarbonat und 13,3 g (0,17 mol) 2-Chlorethanol zugegeben. Es wird weitere 15 h auf 100°C erhitzt, dann abgekühlt und auf Wasser gefällt. Der feste Rückstand wird mit Wasser neutral gewaschen und getrocknet. Das feuchte Produkt kann sofort weiter umgesetzt werden.

Ausbeute: 123 g feuchtes Produkt, Fp. (Reinsubstanz) 128-129°C.

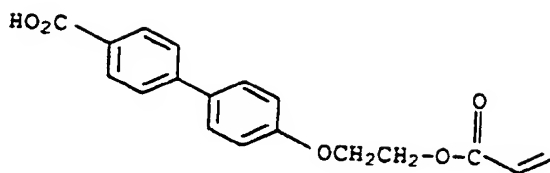
b 4'-Hydroxyethoxy-biphenyl-4-carbonsäure



123 g (ca. 0,3 mol) wasserfeuchter 4'-Hydroxyethoxy-biphenyl-4-carbonsäureethylester werden in 258 ml Ethanol gelöst und mit 67,22 g (0,6 mol) 50 %iger KOH-Lösung versetzt. Nach einstündigem Erhitzen auf Rückfluß wird abgekühlt, der Rückstand abfiltriert, mit Ethanol gewaschen und trockengesaugt. Das Rohprodukt wird in Wasser aufgerührt und mit verd. Salzsäure angesäuert. Nach mehrstündigem Rühren wird das Produkt abgesaugt, mit Wasser neutral gewaschen und getrocknet.

Ausbeute: 68,0 g  $\pm$  88 %, Fp. 155°C.

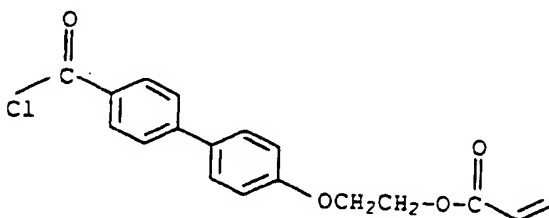
c 4'-(2-Acryloyloxyethoxy)-biphenyl-4-carbonsäure



38,7 g (0,15 mol) 4'-Hydroxyethoxy-biphenyl-4-carbonsäure werden in 220 ml 1,1,1-Trichlorethan gelöst und mit 54,0 g (0,75 mol) frisch destillierter Acrylsäure und 0,5 g Hydrochinon versetzt. Nach Zugabe von 10,0 g p-Toluolsulfonsäure wird 4 h am Wasserabscheider zum Rückfluß erhitzt. Danach werden nochmals 54,0 g (0,75 mol) destillierte Acrylsäure zugefügt und weitere 3,5 h erhitzt, bis alles gelöst ist. Nach dem Abkühlen wird abgesaugt, mit 1,1,1-Trichlorethan gewaschen und anschließend mit t-Butylmethylether und Wasser verrührt. Der feste Rückstand wird abgesaugt, mit t-Butylmethylether gewaschen, getrocknet und aus 1,4 l Essigsäureethylester umkristallisiert.

Ausbeute: 19,0 g  $\pm$  41 %.

d Acrylsäure-2-(4'-chlorcarbonyl-biphenyl-4-yloxy)-ethylester



9,36 g (0,03 mol) 4'-(2-Acryloyloxy-ethoxy)-biphenyl-4-carbonsäure werden in 25 ml Oxalylchlorid gegeben und mit einem Tropfen Dimethylformamid versetzt. Als Radikalinhibitor wird eine Spatelspitze 2,6-Di-t-butyl-methylphenol zugesetzt, dann das Reaktionsgemisch während 35 min auf 40 - 50°C erhitzt. Anschließend wird das überschüssige Oxalylchlorid am Wasserstrahlvakuum abdestilliert, der verbliebene ölige Rückstand über Nacht am Ölpumpenvakuum getrocknet.

Das Produkt kann direkt weiterverarbeitet werden.

Ausbeute: 10,1 g  $\pm$  99 %.

e 2, 5-Bis-[4'-(2-acryloyloxy-ethoxy)-biphenyl-4-carbonyloxy]-1,4;3,6-dianhydro-D-sorbitol 1,99 g (0,014 mol) 1,4;3,6-Dianhydro-D-sorbitol werden in 50 ml abs. Dichlormethan gelöst, dann mit 2,37 g (0,03 mol) abs. Pyridin und einer Spatelspitze 2,6-Di-t-butyl-methylphenol und anschließend bei 0 - 5°C tropfenweise mit 9,93 g (0,03 mol) Acrylsäure-2-(4'-chlorcarbonyl-biphenyl-4-yloxy)-ethylester gelöst in 20 ml abs. Dichlormethan versetzt. Das Gemisch wird unter langsamem Erwärmen über Nacht gerührt, dann mit Wasser und wenig verd. Salzsäure versetzt und mehrmals ausgeethert. Die vereinigten org. Phasen werden mit Wasser gewaschen und nach dem Trocknen mit Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> vom Lösungsmittel befreit. Das Produkt wird durch Säulenchromatographie (Kieselgel, Laufmittel: Toluol/Essigsäureethylester 8:2) gereinigt.

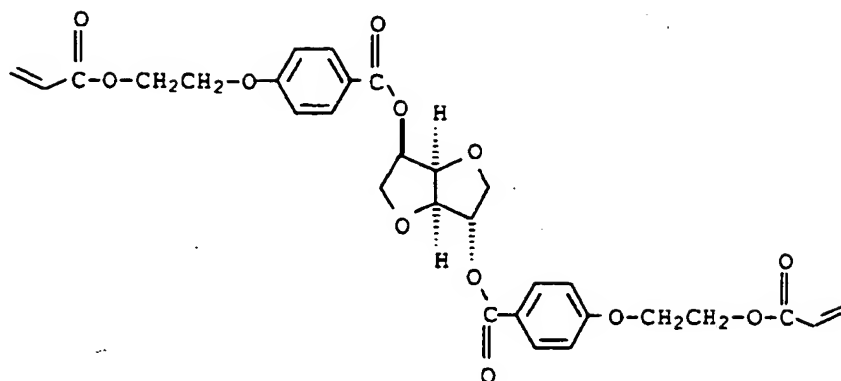
Ausbeute: 0,91 g  $\pm$  9 %, Fp. > 175°C.

<sup>1</sup>H-NMR (200 MHz, CDCl<sub>3</sub>):

$\delta$  = 4,11 (d, J = 6,3 Hz, 2H, -CH<sub>2</sub>-, Ring-H), 4,15 (m, 2H, -CH<sub>2</sub>-, Ring-H), 4,25 (t, J = 6 Hz, 4H, -CH<sub>2</sub>-OAr), 4,55 (t, J = 6 Hz, 4H, -CH<sub>2</sub>-OCOR), 4,75 (d, J = 6 Hz, 1H, Brücken-H), 5,13 (t, J = 6 Hz, 1H, Brücken-H), 5,45 (q, J = 6 Hz, 1H, Ring-H), 5,55 (m, 1H, Ring-H), 5,88 (d, J = 10,6 Hz, 2H, olef. H), 6,20 (dd, J = 17 Hz, J' = 10,6 Hz, 2H, olef. H), 7,0 (d, J = 8,6 Hz, 4H, arom. H), 7,5-7,7 (m, 8H, arom. H), 8,06 (d, J = 8,6 Hz, 2H, arom. H), 8,13 (d, J = 8,6 Hz, 2H, arom. H).

Beispiel 2

[0026] 2,5-Bis-[4'-(2-acryloyloxy-ethoxy)-phenyl-4-carbonyloxy]-1,4;3,6-dianhydrid-D-sorbitol



Die Verbindung wurde analog Beispiel 1 unter Verwendung von 4-Hydroxybenzoesäureethylester hergestellt.

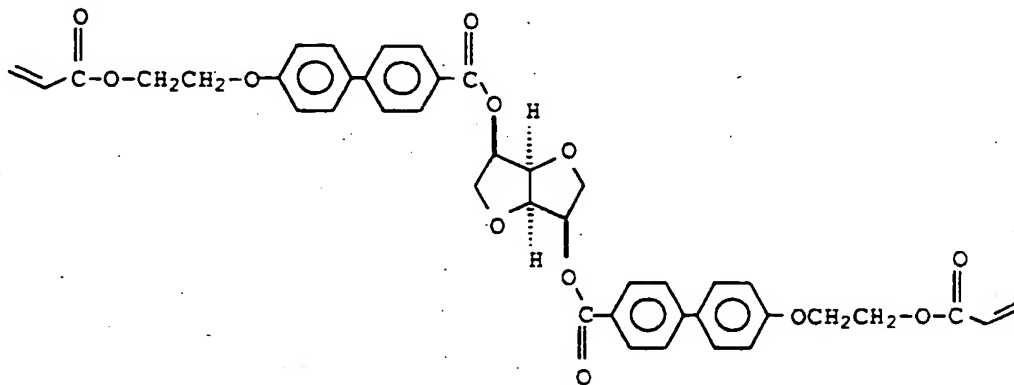
Ausbeute: 1,24 g  $\pm$  16 %, Fp. > 156°C.

$^1\text{H-NMR}$  (200 MHz,  $\text{CDCl}_3$ ):

$\delta$  = 4,05 (d, J = 5,7 Hz, 2H,  $-\text{CH}_2-$ , Ring-H), 4,12 (m, 2H,  $-\text{CH}_2-$ , Ring-H), 4,24 (t, J = 6 Hz, 4H,  $-\text{CH}_2-\text{OAr}$ ), 4,56 (t, J = 6 Hz, 4H,  $-\text{CH}_2-\text{OCOR}$ ), 4,70 (d, J = 6 Hz, 1H, Brücken-H), 5,08 (t, J = 6 Hz, 1H, Brücken-H), 5,40 (q, J = 6 Hz, 1H, Ring-H), 5,46 (m, 1H, Ring-H), 5,82 (d, J = 10,7 Hz, 2H, olef. H), 6,18 (dd, J = 17 Hz, J' = 10,7 Hz, 2H, olef. H), 6,48 (d, J = 17 Hz, 2H, olef. H), 6,95 (d, J = 8,3 Hz, 2H, arom. H), 7,0 (d, J = 8,3 Hz, 2H, arom. H), 7,95 (d, J = 8,3 Hz, 2H, arom. H), 8,05 (d, J = 8,3 Hz, 2H, arom. H).

#### Beispiel 3

[0027] 2,5-Bis-[4'-(2-acryloyloxyethoxy)-biphenyl-4-carbonyloxy]-1,4;3,6-dianhydro-D-mannitol



Die Verbindung wurde analog Beispiel 1 unter Verwendung von 1,4;3,6-Dianhydro-D-mannitol hergestellt.

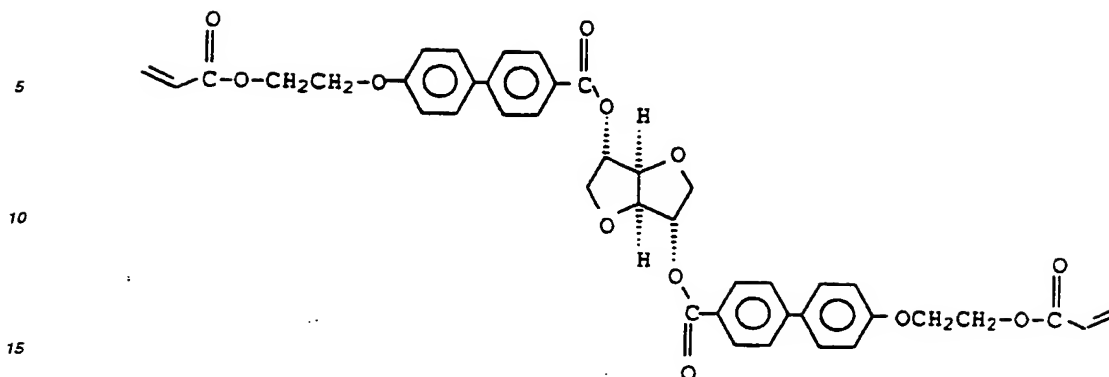
Ausbeute: 1,18 g  $\pm$  12 %, Fp. > 195°C.

$^1\text{H-NMR}$  (200 MHz,  $\text{CDCl}_3$ ):

$\delta$  = 3,82 (dd, J = 6,3 Hz, J' = 3 Hz, 2H,  $-\text{CH}_2-$ , Ring-H), 3,88 (dd, J = 6,3 Hz, J' = 3 Hz, 2H,  $-\text{CH}_2-$ , Ring-H), 4,15 (t, J = 6 Hz, 4H,  $-\text{CH}_2-\text{OAr}$ ), 4,4 (t, J = 6 Hz, 4H,  $-\text{CH}_2-\text{OCOR}$ ), 4,8 (m, 2H, Brücken-H), 5,25 (m, 1H, Brücken-H), 5,35 (m, 1H, Ring-H), 5,85 (d, J = 10,4 Hz, 2H, olef. H), 6,15 (dd, J = 16 Hz, J' = 10,4 Hz, 2H, olef. H), 6,4 (d, J = 16 Hz, 2H, olef. H), 7,1 (d, J = 8,5 Hz, 4H, arom. H), 7,55 (d, J = 8,5 Hz, 4H, arom. H), 8,0 (d, J = 8,5 Hz, 4H, arom. H), 8,1 (d, J = 8,5 Hz, 4H, arom. H).

#### Beispiel 4

[0028] 2,5-Bis-[4'-(2-acryloyloxyethoxy)-biphenyl-4-carbonyloxy]-1,4;3,6-dianhydro-L-iditol



Die Verbindung wurde analog Beispiel 1 unter Verwendung von 1,4:3,6-Dianhydro-L-idoitol hergestellt.

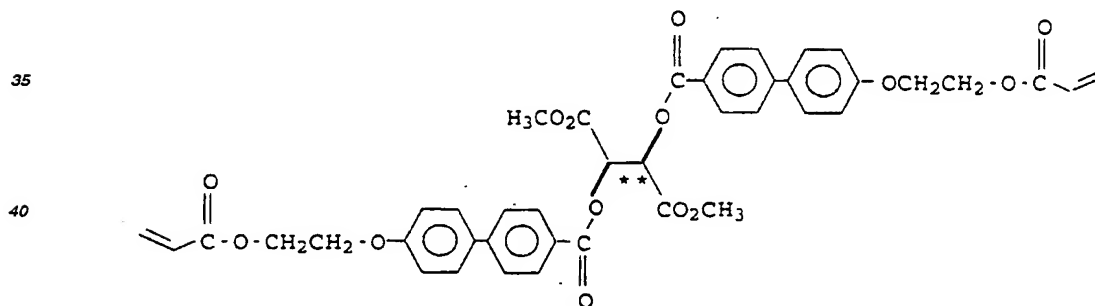
Ausbeute: 1,89 g  $\pm$  19 %, Fp. >195°C.

<sup>1</sup>H-NMR (200 MHz, CDCl<sub>3</sub>):

$\delta$  = 3,93 (dd, J = 11,0 Hz, J' = 3,0 Hz, 2H, -CH<sub>2</sub>-, Ring-H), 3,98 (dd, J = 11,0 Hz, J' = 3 Hz, 2H, -CH<sub>2</sub>-, Ring-H), 4,30 (t, J = 6 Hz, 4H, -CH<sub>2</sub>-OAr), 4,50 (t, J = 6 Hz, 4H, -CH<sub>2</sub>-OCOR), 5,35 (s, 2H, Brücken-H), 5,65 (dd, J = 11,0 Hz, J' = 3 Hz, 2H, Brücken-H), 5,90 (d, J = 10,7 Hz, 2H, olef. H), 6,20 (dd, J = 16,0 Hz, J' = 10,7 Hz, 2H, olef. H), 6,55 (d, J = 16 Hz, 2H, olef. H), 7,1 (d, J = 8,7 Hz, 4H, arom. H), 7,50 (d, J = 8,7 Hz, 4H, arom. H), 8,12 (d, J = 8,7 Hz, 4H, arom. H), 8,13 (d, J = 8,7 Hz, 4H, arom. H).

#### Beispiel 5

[0029] 2,5-Bis-[4'-(2-acryloyloxyethoxy)-biphenyl-4-carbonyloyl]-1,4:3,6-dianhydro-L-idoitol



Die Verbindung wurde analog Beispiel 1 unter Verwendung von (R,R)-Weinsäurediethylester hergestellt.

Ausbeute: 2,22 g  $\pm$  20 %, Fp. 146°C.

<sup>1</sup>H-NMR (200 MHz, CDCl<sub>3</sub>):

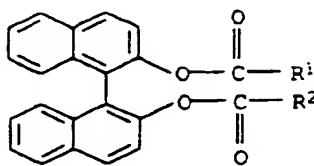
$\delta$  = 1,28 (t, J = 6,9 Hz, 6H, Ester-CH<sub>3</sub>), 4,15 (q, J = 6,9 Hz, 4H, Ester-CH<sub>2</sub>), 4,3 (t, J = 6,0 Hz, 4H, -CH<sub>2</sub>-O-Arom.), 4,55 (t, J = 6,0 Hz, 4H, -CH<sub>2</sub>-O-COR), 5,88 (d, J = 11,3 Hz, 2H, olef. H), 6,04 (s, 2H, -CH(OR)(CO<sub>2</sub>R)), 6,16 (dd, J = 17,3, J' = 11,3 Hz, 2H, olef. H), 6,48 (d, J = 17,3 Hz, 1H, olef. H), 7,05 (d, J = 8,6 Hz, 4H, arom. H), 7,57 (d, J = 8,6 Hz, 4H, arom. H), 7,68 (d, J = 7,6 Hz, 4H, arom. H), 8,16 (d, J = 7,6 Hz, 4H, arom. H).

[0030] Analog zu den beschriebenen Methoden lassen sich auch die in den folgenden Tabellen gekennzeichneten Verbindungen herstellen, die ähnliche physikalische Eigenschaften haben.

[0031] Beispiel 6 nicht vorhanden

Tabelle 1

chiraler Rest:



Bei- spiel	
7	$R^1=R^2=$
8	$R^1=R^2=$
9	$R^1=R^2=$
10	$R^1=R^2=$
11	$R^1=R^2=$
12	$R^1=R^2=$

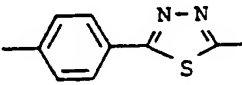
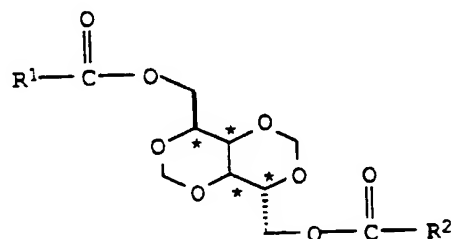
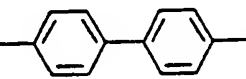
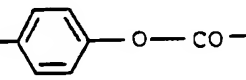
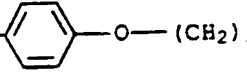
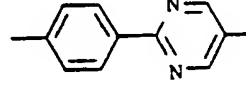
Bei- spiel	
13	$R^1=R^2=$  $(CH_2)_3-O-CO-CH=CH_2$
14	$R^1, R^2$ statistisches Gemisch der Reste aus den Bei- spielen 7, 10 und 12, eingesetzt im Verhältnis 1:1:1.

Tabelle 2

chiraler Rest:



Bei- spiel	
15	$R^1=R^2=$  $O-(CH_2)_3-O-CO-CH=CH_2$
16	$R^1=R^2=$  $O-CO-$  $O-(CH_2)_3-O-CO-CH=CH_2$
17	$R^1=R^2=$  $O-(CH_2)_4-O-CO-CH=CH_2$



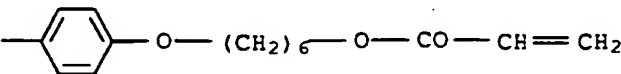
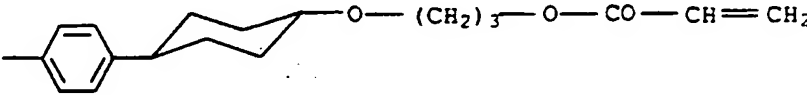
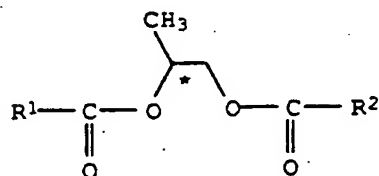
Bei- spiel	
18	$R^1=R^2=$ 
19	$R^1=R^2=$ 

Tabelle 3

chiraler Rest:



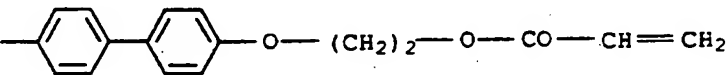
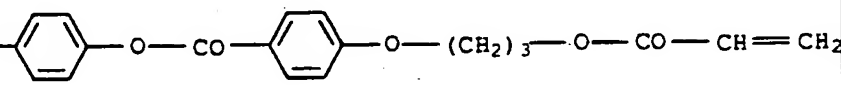
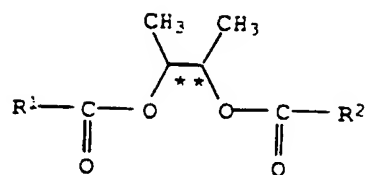
Bei- spiel	
20	$R^1=R^2=$ 
21	$R^1=R^2=$ 
22	$R^1, R^2$ statistisches Gemisch der Reste aus den Beispielen 9, 11 und 13, eingesetzt im Verhältnis 1:1:1.

Tabelle 4

chiraler Rest:



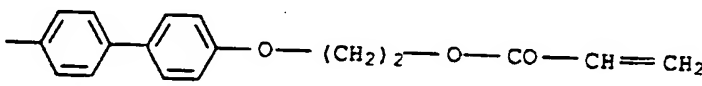
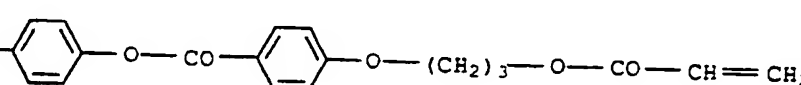
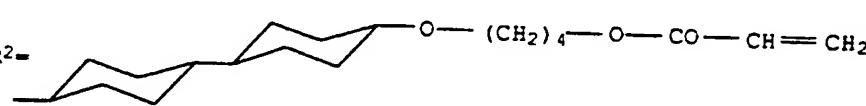
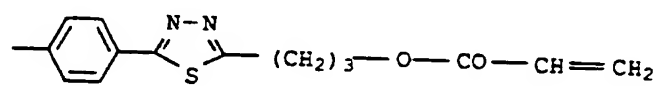
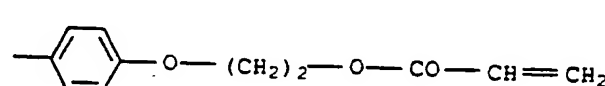
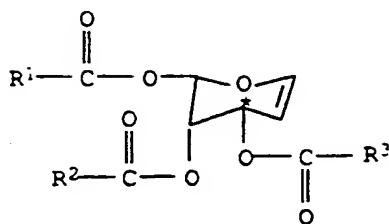
Bei- spiel	
23	$\text{R}^1=\text{R}^2=$ 
24	$\text{R}^1=\text{R}^2=$ 
25	$\text{R}^1=\text{R}^2=$ 
26	$\text{R}^1=\text{R}^2=$ 
27	$\text{R}^1=\text{R}^2=$ 
28	$\text{R}^1, \text{R}^2$ statistisches Gemisch der Reste aus den Beispielen 23 und 25, eingesetzt im Verhältnis 2:1.

Tabelle 5

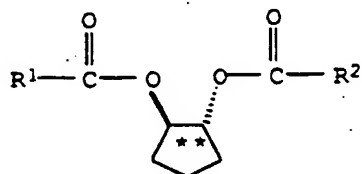
chiraler Rest:



Bei- spiel	
29	$R^1=R^2=R^3=$
30	$R^1=R^2=R^3=$
31	$R^1, R^2, R^3$ statistisches Gemisch der Reste aus den Beispielen 7, 10 und 12, eingesetzt im Verhältnis 1:1:1.

Tabelle 6

chiraler Rest:

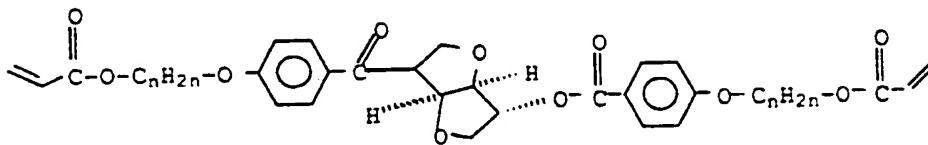


Bei- spiel	
32	$R^1=R^2=$
33	$R^1=R^2=$
34	$R^1=R^2=$

Tabelle 7

Die Verbindungen können analog Beispiel 2 synthetisiert werden.

chirale Gruppe:



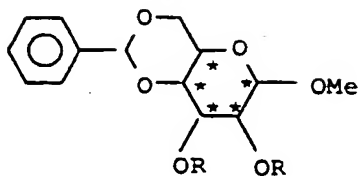
Beispiel 35	n=4	HTP: 41,5 $\mu\text{m}^{-1}$
Beispiel 36	n=6	HTP: 44,7 $\mu\text{m}^{-1}$
Beispiel 37	n=8	HTP: 47,7 $\mu\text{m}^{-1}$
Beispiel 38	n=11	HTP: 52,3 $\mu\text{m}^{-1}$

HTP = Helical Twisting Power

[0032] Entsprechend der Arbeitsweise von Beispiel 2 werden durch Umsetzung mit Methyl-4,6-benzyliden- $\alpha$ -D-glucopyranosid die Verbindungen der Beispiele 39 bis 42 erhalten.

Tabelle 8

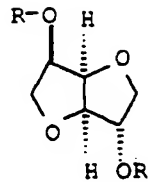
chiraler Rest:



Bei- spiel	
39	R=
40	R=
41	R=
42	R=

[0033] Analog Beispiel 2 werden durch Umsetzung des chiralen Restes mit 4'-( $\omega$ -Vinyloxy)alkylenoxyphenyl-4-carbonsäuren die Verbindungen der Beispiele 43 bis 47 erhalten

chiraler Rest:

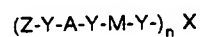


Bei- spiel	
43	$R=$
44	$R=$
45	$R=$
46	$R=$
47	$R=$

**Patentansprüche**

1. Polymerisierbare chirale Verbindungen, die mindestens eine zwei- oder mehrfach gebundene chirale Gruppe, welche sich von Zuckern, bi- oder polyfunktionellen Verbindungen aus der Biphenyl- oder Binaphthylreihe, von optisch aktiven Glykolen, Dialkoholen oder Aminosäuren ableitet, mindestens eine polymerisierbare Gruppe, mindestens einen üblichen Spacer und mindestens eine übliche mesogene Gruppe enthalten.

2. Verbindungen der Formel

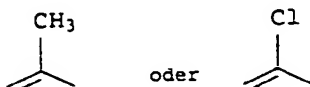
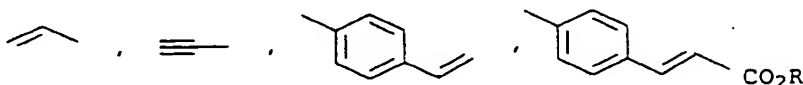


in der - jeweils unabhängig voneinander - die Variablen die folgende Bedeutung haben

A ein Spacer, bestehend aus einer Kohlenstoffkette mit 2 bis 30 C-Atomen, welche durch O, S, NH oder NCH<sub>3</sub>

# EP 0 739 403 B1

- unterbrochen sein kann und welche mit Fluor, Chlor, Brom, Cyan, Methyl oder Ethyl substituiert sein kann,  
M eine Gruppe der Formel (T-Y<sup>1</sup>),-T,  
Y eine direkte Bindung, O, S, COO, OCO, CON(R) oder N(R)CO,  
Z eine polymerisierbare Gruppe



- n eine der Zahlen 2 bis 6,  
X eine chirale Gruppe, welche sich von Zuckern, bi- oder polyfunktionellen Verbindungen aus der Biphenyl- oder Binaphthylreihe, von optisch aktiven Glykolen, Dialkoholen oder Aminosäuren ableitet,  
R C<sub>1</sub>- bis C<sub>4</sub>-Alkyl oder Wasserstoff,  
T Cycloalkylen, ein Aromat oder Heteroaromat,  
Y<sup>1</sup> O, COO, OCO, CH<sub>2</sub>O, OCH<sub>2</sub>, CH=N oder N=CH oder eine direkte Bindung und  
r 0 bis 3.

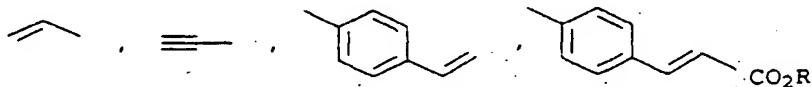
## 3. Verbindungen der Formel



I',

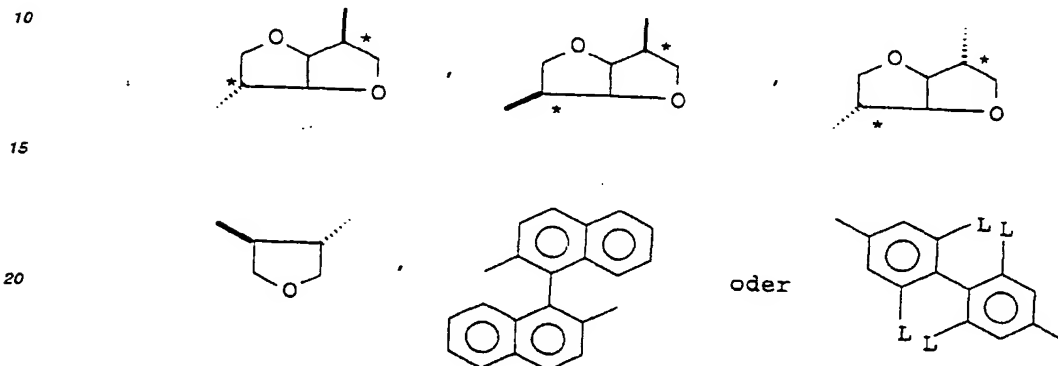
in der - jeweils unabhängig voneinander - die Variablen die folgende Bedeutung haben

- A ein Spacer (CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>,  
p 1 bis 12,  
M eine Gruppe der Formel (T-Y<sup>1</sup>),-T,  
Y eine direkte Bindung, O, S, COO, OCO, CON(R) oder N(R)CO,  
Z eine polymerisierbare Gruppe



- n eine der Zahlen 2 bis 6,  
X eine chirale Gruppe, welche sich von Zuckern, bi- oder polyfunktionellen Verbindungen aus der Biphenyl- oder Binaphthylreihe, von optisch aktiven Glykolen, Dialkoholen oder Aminosäuren ableitet,  
R C<sub>1</sub>- bis C<sub>4</sub>-Alkyl oder Wasserstoff,  
T Cycloalkylen, ein Aromat oder Heteroaromat,  
yl O, COO, OCO, CH<sub>2</sub>O, OCH<sub>2</sub>, CH=N oder N=CH oder eine direkte Bindung und  
r 0 bis 3.

4. Verbindungen gemäß Anspruch 2 oder 3 mit  $r = 0$  oder 1.
5. Verbindungen gemäß Anspruch 1, in welchen die chirale Gruppe zweifach gebunden ist, oder gemäß Anspruch 2 oder 3 mit  $n = 2$ .
6. Verbindungen gemäß Anspruch 5, in welchen die chirale Gruppe die folgenden Reste bedeutet



25 wobei

L C<sub>1</sub>- bis C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, Halogen, COOR, OCOR, CONHR oder NHCOR ist und R die angegebene Bedeutung hat.

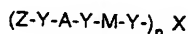
- 30 7. Verwendung der Verbindungen gemäß Anspruch 1 bis 6 in elektrooptischen Anzeigen oder als chiraler Dotierstoff für nematische oder cholesterische Flüssigkristalle zur Erzeugung farbig reflektierender Schichten.
8. Cholesterische Netzwerke, enthaltend Verbindungen gemäß Anspruch 1 bis 6 in vernetzter Form.

35

#### Claims

- 40 1. A polymerizable chiral compound containing at least one divalent or polyvalent chiral group derived from a sugar, a bifunctional or polyfunctional compound from the biphenyl or binaphthyl series, from an optically active glycol, dialcohol or amino acid, at least one polymerizable group, at least one conventional spacer and at least one conventional mesogenic group.
2. A compound of the formula

45



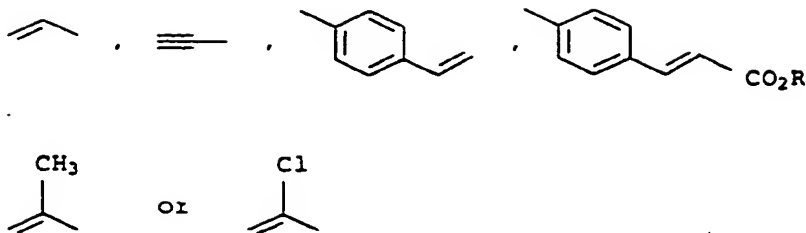
I,

where - in each case independently of one another - the variables have the following meanings:

50

- A is a spacer consisting of a carbon chain having 2 to 30 carbon atoms, which may be interrupted by O, S, NH or NCH<sub>3</sub> and which may be substituted by fluorine, chlorine, bromine, cyano, methyl or ethyl,
- M is a group of the formula (T-Y<sup>1</sup>)<sub>r</sub>-T,
- Y is a direct bond, O, S, COO, OCO, CON(R) or N(R)CO,
- 55 Z is a polymerizable group





$n$  is a number from 2 to 6,

$X$  is a chiral group derived from a sugar, a bifunctional or polyfunctional compound from the biphenyl or binaphthyl series, from an optically active glycol, dialcohol or amino acid,

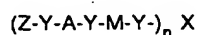
$R$  is  $C_1$ - to  $C_4$ -alkyl or hydrogen,

$T$  is cycloalkylene, an aromatic group or a heteroaromatic group,

$Y^1$  is O, COO, OCO,  $CH_2O$ ,  $OCH_2$ ,  $CH=N$  or  $N=CH$  or a direct bond, and

$r$  is from 0 to 3.

3. A compound of the formula



1',

where - in each case independently of one another - the variables have the following meanings:

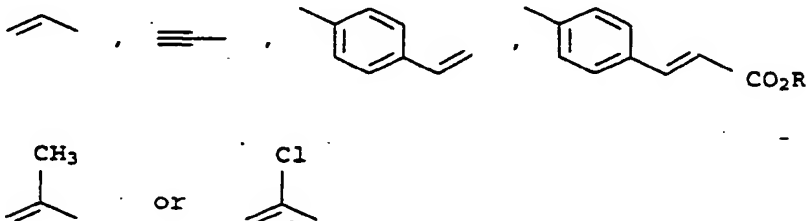
$A$  is a spacer  $(CH_2)_p$ ,

$p$  is from 1 to 12,

$M$  is a group of the formula  $(T-Y^1)_r-T$ ,

$Y$  is a direct bond, O, S, COO, OCO,  $CON(R)$  or  $N(R)CO$ ,

$Z$  is a polymerizable group



$n$  is a number from 2 to 6,

$X$  is a chiral group derived from a sugar, a bifunctional or polyfunctional compound from the biphenyl or binaphthyl series, from an optically active glycol, dialcohol or amino acid,

$R$  is  $C_1$ - to  $C_4$ -alkyl or hydrogen,

$T$  is cycloalkylene, an aromatic group or a heteroaromatic group,

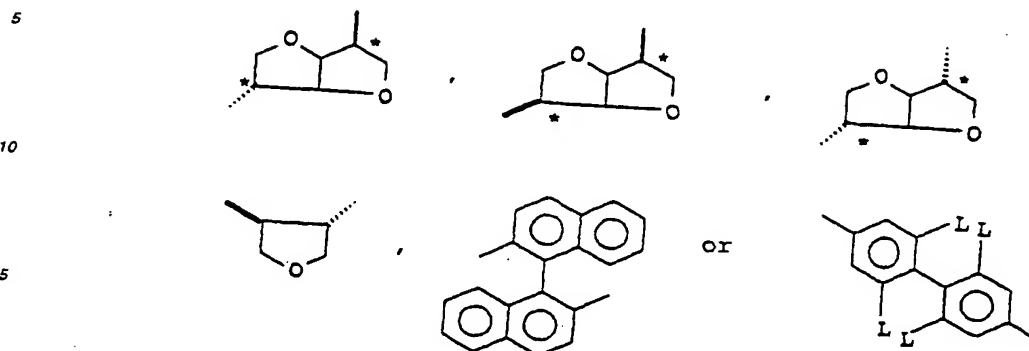
$Y^1$  is O, COO, OCO,  $CH_2O$ ,  $OCH_2$ ,  $CH=N$  or  $N=CH$  or a direct bond, and

$r$  is from 0 to 3.

4. A compound as claimed in claim 2 or 3, where  $r$  is 0 or 1.

5. A compound as claimed in claim 1, where the chiral group is divalent, or as claimed in claim 2 or 3, where  $n = 2$ .

6. A compound as claimed in claim 5 where the chiral group is one of the following radicals:



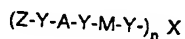
where

L is C<sub>1</sub>- to C<sub>4</sub>-alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkoxy, halogen, COOR, OCOR, CONHR or NHCOR, and R is as defined above.

7. The use of a compound as claimed in claims 1 to 6 in electro-optical displays or as a chiral dopant for nematic or cholesteric liquid crystals for generating layers which reflect in color.
8. A cholesteric network comprising compounds as claimed in claims 1 to 6 in crosslinked form.

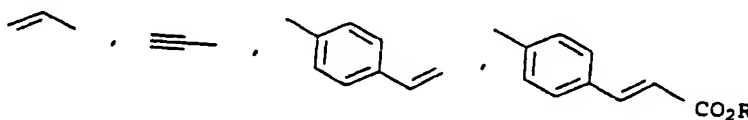
# Revendications

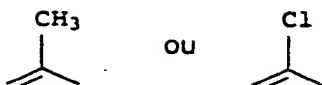
1. Composés chiraux polymérisables, contenant au moins un groupement chiral lié deux ou plusieurs fois, dérivant de sucres, de composés bi- ou polyfonctionnels de la série des biphényles ou des binaphtyles, de glycols optiquement actifs, de dialcools ou d'aminoacides, au moins un groupement polymérisable, au moins un espaceur usuel et au moins un groupement mésogène usuel.
2. Composés de formule



dans laquelle - à chaque fois indépendamment les unes des autres - les variables ont la signification suivante

- A représente un espaceur, constitué d'une chaîne carbonée à 2-30 atomes de carbone, pouvant être interrompue par O, S, NH ou NCH<sub>3</sub>, et pouvant être substituée par des atomes de fluor, de chlore, de brome, des groupements cyano, méthyle ou éthyle,
- M représente un groupement de formule (T-Y<sup>1</sup>)<sub>r</sub>-T,
- Y représente une liaison directe, O, S, COO, OCO, CON(R) ou N(R)CO,
- Z représente un groupement polymérisable

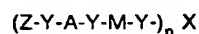




5

- n représente un nombre de 2 à 6,  
 X représente un groupement chiral, dérivant de sucres, de composés bi- ou polyfonctionnels de la série des biphényles ou des binaphtyles, de glycols optiquement actifs, de dialcools ou d'acides aminés,  
 R représente un groupement alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> ou un atome d'hydrogène,  
 T représente un groupement cycloalkyle, un composé aromatique ou hétéroaromatique,  
 Y<sup>1</sup> représente O, COO, OCO, CH<sub>2</sub>O, OCH<sub>2</sub>, CH=N ou N=CH ou une liaison directe et  
 r vaut de 0 à 3.

## 15 3. Composés de formule

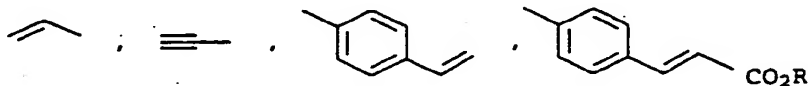


I',

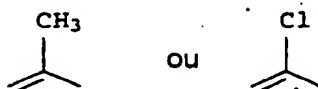
20 dans laquelle - à chaque fois indépendamment les uns des autres - les variables ont la signification suivante

- A représente un espaceur (CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>,  
 p vaut de 1 à 12,  
 M représente un groupement de formule (T-Y<sup>1</sup>)<sub>r</sub>-T,  
 Y représente une liaison directe, O, S, COO, OCO, CON(R) ou N(R)CO,  
 Z représente un groupement polymérisable

30



35



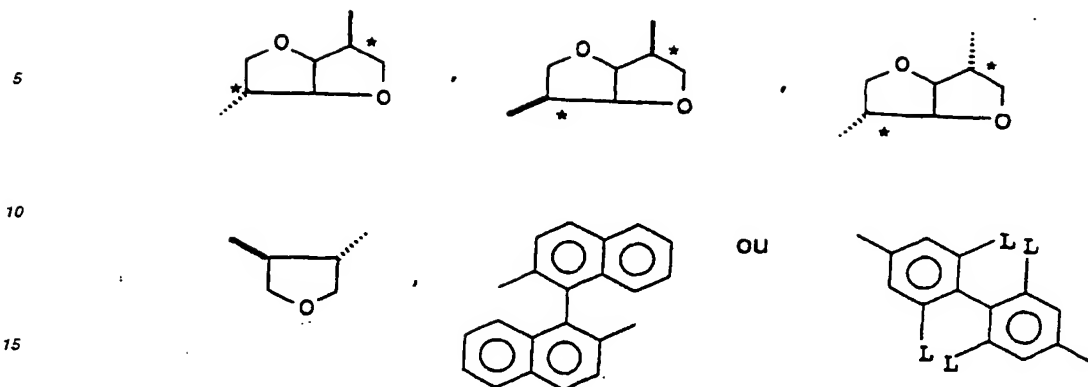
40

- n représente un nombre de 2 à 6,  
 X représente un groupement chiral, dérivant de sucres, de composés bi- ou polyfonctionnels de la série des biphényles ou des binaphtyles, de glycols optiquement actifs, de dialcools ou d'acides aminés,  
 R représente un groupement alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> ou un atome d'hydrogène,  
 T représente un groupement cycloalkyle, un composé aromatique ou hétéroaromatique,  
 Y<sup>1</sup> représente O, COO, OCO, CH<sub>2</sub>O, OCH<sub>2</sub>, CH=N ou N=CH ou une liaison directe et  
 r vaut de 0 à 3.

45

4. Composés selon la revendication 2 ou 3 pour lesquels r vaut 0 ou 1.  
 5. Composés selon la revendication 1, pour lesquels le groupement chiral est lié deux fois, ou selon la revendication 2 ou 3 avec n=2.  
 6. Composés selon la revendication 5, pour lesquels le groupement chiral représente les restes suivants :

55



dans lesquels

- 20 L représente un groupement alkyle en  $C_1-C_4$ , alcoxy en  $C_1-C_4$ , un atome d'halogène,  $COOR$ ,  $OCOR$ ,  $CONHR$  ou  $NHCOR$  et R prend la signification citée.
- 25 7. Utilisation de composés selon l'une quelconque des revendications 1 à 6 dans des dispositifs d'affichage électro-optiques ou en tant que matière de dopage chirale pour cristaux liquides nématiques ou cholestériques pour la production de couches colorées réfléchissantes.
- 30 8. Réseau cholestérique contenant des composés selon l'une quelconque des revendications 1 à 6 sous forme réticulée.